# Japanese Patent Publication No. 3334/1972 (JP-47-3334B)

## What is claimed:

- 1. A method for producing a product consisting of an organic carboxylic acid or an ester of an alcohol having n carbon atom(s) and the acid, and a mixture thereof, which comprises allowing a reactant to react with carbon monoxide to form the product,
- wherein the reactant is selected from the group consisting of an alkyl compound having n carbon atom(s) (wherein n denotes the carbon number of 1 to 20) and an aryl compound having n carbon atoms (wherein n denotes an integer of 6 to 20), and selected from the group consisting of an alcohol, a halide, an ester and an ether, and

the reactant and carbon monoxide are brought into contact with each other at a temperature of 50 to 300°C in the presence of a solution containing a rhodium compound, and a co-catalyst selected from the group consisting of a bromine, an iodine and a halogenated compound thereof, and in the case of using the ester, the ether or the halide as the reactant, in the presence of water.

<b>⑤Int.Cl</b>	<b>级日</b> :	本分	類
C 07 c	16	В	ថា
B 01 j	16	В	60

日本国特許庁

印特 許 出 願 公 告

昭47一3334

01 B 01 d 16 B C . 01 P 16 B 621 16 C 61 C 16 613 13(9)G 1

13(9)G

⑩特 602.2

14 C 3

13(7)A

昭和47年(1972)1月29日 43公告

発明の数

(全21頁)

1

421

図カルポン酸またはそのエステル類の製造方法

②特 願 昭43-22651

22出 昭43(1968)4月5日

優先権主張 国到6.28581

⑦発 明 フランク・エドワード・ポーリッ 者

> アメリカ合衆国テキサス州ホース トン・ガルフ・フリーウエイ

同 アーノルド・ハーシュマン アメリカ合衆国ミズーリ州クリー

プ・コアー・モーウッ ド・ドライ

冏 ウオルター・ロバート・ノツクス

> アメリカ合衆国ミズーリ州ミズー リ・バラス・ウツズ・コート

1 2 3 4 3

ジエームス・フランク・ロス

> アメリカ合衆国ミズーリ州 セント ルスス・ポーム・リッジ・コート

1340

包出 モンサント・コンパニー

> ルイス・ノースリンドバーグ・ア ールバード800

代 理 人 弁理士 伐村成久 外3名

# 図面の簡単な説明

図面は本発明のある実施例を例証する生産工程 図である。

# 発明の詳細な説明

本発明はカルポン酸およびエステル製造方法に ウム化合物および錯体を本質的に包含する触媒組 成物の存在において、アルコールと一酸化炭素と を反応させて、選択的にかつ効率的にカルポン酸 およびエステルを造る方法に関する。

アルコールからカルボン酸を造るカルボニル化 は本技術において公知であり、かつメタノールの カルポニル化による酢酸の製造に特に向けられて 図1967年4月5日國アメリカ 5 いる。従来の技術はガス相固定床反応と液体相反 応との両者において、上げられた温度と圧力とに おけるアルコールと一酸化炭素との反応によるカ ルポン酸 の合成のための多くの触媒 を用いること を教示している。リン酸、リン酸塩、塩化亜鉛と 10 塩化第一銅とのような重金属塩、各種の金属の硅 酸塩、各種の水和状態の三弗化硼素のような触ば が各400℃と10000 psig の単位の上げら れた温度と圧力とにおけるメチルアルコールと一 酸化炭素の反応による酢酸の製造を実施させると 15 報告されている。しかしながらこのようなはげし い条件下においても、酸の収量は実質的に貧弱で あり、したがつて不経済である。温度および/ま たは圧力の若干よりはげしくない反応条件が、特 定的触媒組成物、例えばリン酸銅を含有する液体 20 リン酸を用いる330-3400の温度での反応、 リン酸で含憂された活性炭素を用いる300-500℃の温度と2000-4000psig の圧 力での反応;および液体相中の鉄、コパルトおよ びニッケルのハイライドまたは遊離のハロゲンと アメリカ合衆国ミズーリ州セント 25 共に、前記金属の金属カルボニルを用いる260 - 3 6 0 c の温度と 2 8 0 0 - 1 5 0 0 0 psig を用いる反応が文献中に報告されている。よりは げしくない反応条件におけるこれらの特定的触媒 成分を用いても、本発明の方法において達成され 30 る収量および反応速度よりも実質的貧弱な所望の カルポン酸生成物と実質的緩慢な反応速度しか得 られない。

従来の技術において述べられているカルポニル 化方法に存在するある欠点は触媒の不安定性生成 関する。より特定的意義において、本発明はロジ 35 物の選択性の欠乏、および触媒反応性の低レベル である。従来の技術のカルポニル化方法の一つの 特別の欠点は、揮発性カルボニルまたはジコバル トオクタカルポニル、鉄カルポニルおよびニッケ

2

ルカルボニルを包含する金属カルボニルを容易に 形成する金属を包含する触媒の使用に依存し、し かもこれらすべての触媒は用いられる必要な高反 応温度の下で安定性であるために一酸化炭素の高 クタカルポニルは175℃乃至300℃常態のカ ルポニル化条件の下で3 0 0 0 psig 乃至 10000 もの高い一酸化炭素の分圧を必要とする。

従来の技術において発表されたカルボニル化方 法の尚他の欠点は、比較的に低レベルの活性であ 10 る。この低レベルの活性は実質的反応速度と転換 とを得るためにより高い触媒農度、より長い反応・ 時間、およびより高い温度を必要とする。したが つて、より大きいかつより高価の処理用装置を必 要とする。

今までに発表されたカルポニル化方法の他の欠 - 点は、高転換程度のために必要な温度において所 望のカルポン酸に対し高い選択性を維持すること ができないことにある。これらの一層高い温度に 素、メタンおよび水の実質量を包含する望ましく ない副生生物が形成され、これにより実質的収量 の損失となりかつ他の生成物の精製および処理に おける再循還工程を必要とする。

従来の技術において述べられたカルボニル化方 25 法の他の欠点は、所望のカルポン酸生成物に対す る高選択性と高収量とを維持するための実質的化 学的純粋の一酸化炭素の使用を必要とする触媒系 に依存することである。例えば、今までに述べら 純物を含有する一酸化炭素供給流と共に用いられ る時、メタン、二酸化炭素、アルデヒド、所望の カルポン酸と同一の炭素数のアルコール、および 所望よりも多い炭素数のカルポン酸を包含する多 くの窒ましくない副生成物を造る。したがつて、 所望のカルポン酸に対する選択性と収量とにおけ る実質的損失が生ずる。従来の技術の触媒は二般 化炭素とメタンのような厄介なガス状副生成物お よび反応器中の高割合のエーテルを形成させ、と 所望のカルポニル化反応速度を減少させる。しば しば付加的処理工程がこれらの望ましくない副生 成物を除去するために要求され、より大きいかつ より高価な処理装置を必要とする。

かくして有機酸とそのエステルの製造のための改 善され、かつ一層経済的であり、かつ工業的に実 施しりるカルポニル化方法を提供するにある。

本発明の他の目的は従来の技術において述べら 分圧の使用を必要とする。例えば、ジコバルトオ 5 れた組成物より、反応性でありかつより安定なカ ルポニル化触媒組成物を提供するにある。

> 本発明の尙他の目的は、カルポン酸の製造のた めのより選択的であり、かつより反応性のカルボ ニル化触媒組成物を提供するにある。

本発明の他の目的は所望のカルボン酸の高収量 を与え、しかもエーテル、アルデヒド、高級カル ポン酸、二酸化炭素、メタン、水および他の窒ま しくない副生成物を最低に形成する、製造方法を . 与えるカルポニル化触媒組成物を提供するにある。 本発明の別の目的は、改善されかつより安定な 15 触媒の存在において、アルコールおよびアルコー ル誘導体と一酸化炭素とを反応させ、かつ今まで 一般的に用いられた触媒濃度、温度、より低い温 度、より低い圧力、およびより 短い接触時間を用 おいて、アルデヒド、高級カルボン酸、二酸化炭 20 い、かつ生成物の単離、触媒の回収と再循環を容 易にすることにより、実質的触媒分解および損失 なしで、カルポン酸またはそのエステルを有効に かつ選択的に製造させる改良カルポニル化方法 を 提供することである。

> 本発明のこれらおよび他の目的に次の説明およ び発表から、本技術において熟練せる人々に明白 となる。

· 本発明により、n個の炭素原子を有するアルコ ールが n + 1 個の炭素原子を有する酸と、このア れているコパルト含有触媒系は、水素のような不 30 ルコールとこの酸とのエステルからなる混合物に、 気相中のアルコールまたはアルコール誘導体と一 酸化炭素とを、 50セ乃至 300℃ の温度で、か つ1 psig 乃至15000 psig 望ましくは5 psig 乃至3000psig かつより望ましくは 35 10 psig 乃至 1 0 0 0 psig (より高い圧力が 用いられるけれども)の一酸化炭素の分圧におい て、活性部分、例えば、ロジウム含有成分、およ び助触媒部分、例えば、ハロゲンおよび/または ハロゲン化合物、望ましくは臭素または沃素から れにより、一酸化炭素の分圧を抑圧し、かつ結局 40 なる触媒系の存在において反応させることにより 選択的に転換される。

上記のように、本発明の目的のために、充塡さ れるような触媒はロジウム、ハロゲン、および所 望ならば他の部分を含有するロジウム化合物であ したがつて、本発明の目的は上記欠点を克服し、45 る。この触媒は本質的に、活性成分として、

RhCl3, RhBr3, Rh2(CO)4Br2,  $Rh((C_6H_5)_3P)_2(CO)C1,$ Rh((CaHs)aP)2 (CO)C1(CHaI)、等のよ うなロジウム成分を包含する;しかしながら、と の触媒は二つの明確な成分、すなわち、活性触媒 5 ム塩、オルガノロジウム化合物、およびロジウム 部分、例えば、第一成分としての前記ロジウム化 合物、および接触的に活性であるかまたはないが、 アルコール中の炭素-炭素の結合の分裂を容易に※

※ することによるような各種の方法でこの反応を補 助する第二成分としての助触媒部分、からなつて いる。

活性触媒部分すなわち第一成分は簡単なロジウ の配位化合物のようなロジウム含有化合物であり、 これらの特定的試料は適当な化合物の次の部分的 表から取られる;

RhC12 ((n-C4H9)4N) (Rh(CO)2X2) (式中X = Cl ¬,Br ¬, I ¬) RhBrs  $((n-C_4H_9)_4A_5)_2(Rh_2(O)_2Y_4)(式中Y=B_1-,I-)$ Rh I 3  $((n-C_4H_9)_4P)$  (Rh(CO)I<sub>4</sub>) RhC13 · 3 H2 O  $Rh((C_6H_5)_3P)_2(CO)Br$ RhBrs · 3H2O Rh  $(n-C_4 H_9)_3 P_2 (CO) Br$ Rh<sub>2</sub> (CO)<sub>4</sub> Cl<sub>2</sub> Rh  $((n-C_4 H_8)_3 P)_2 (CO) I$ Rh2 (CO)4 Br2 RhBr( $(C_6H_5)_3P)_3$ Rh2 (CO) 4 I 2 Rh I  $\{(C_6H_5)_3P\}_3$ Rh 2 (CO) 3 RhC1 ((CoH5)3P)3 Rh [(CoH5)3P2(CO)I RhC1((C6H5)3P)3H2 Rh  $((C_6 H_5)_3 P)_2 (CO)C1$  $((C_6H_5)P)_3Rh(CO)H$  $RhC1((C_6H_5)_3P)_2(CH_3I)_2$  $(Rh(C_2H_4)_2C_1)_2$ Rh(SnCl3)((C6 H5)3P)3 K4 Rh2 Cl2 (SnCl4 )4  $RhCl(Co)((C_6H_5)_3A_5)_2$ K4 Rh 2 Br 2 (SnBr 3 )4 Rh I (CO)  $((C_6H_5)_3Sb)_2$ K4 Rh 2 I 2 (Sn I 3 )4

しかしながら、本発明の活性触媒部分すなわち 主要成分は望ましくはロジウム、一酸化炭素、お ど、および適当なアミン、オルガノホスフイン、 オルガノーアルシン、および/またはオルガノー スチビンリガンドおよび、所望ならば、他のリガ ンド例えば、中央の金属原子、ロジウムの配位数 および酸化値を満足させ、かくして  $Rh_2(CO)_4Br_2$ ,  $Rh((JIII)_3P)_2(CO)C1$ または (フエニル) a Rh I a、等のようなロジウム の配位化合物または錯体を形成するため必要な、 相応する塩化物、臭化物または沃化物のような塩 のようなハライド、の配位化合物である。この明・ 細書において用いられる術語配位化合物または配 位錯体は独立して存在しうる一つまたは一つより 多い電気的に豊富な分子または原子と、それぞれ

電気的に貧弱な分子または原子との化合により形 成される化合物または錯体を意味する。本発明の よび塩化物、臭化物および沃化物のようなハライ 30 ロジウム配位化合物または他の触媒の部分を包含 する適当なオルガノー窒素、オルガノーリン、オ ・ルガノー砒素、およびオルガノアンチモニーのリ ガンドは、窒素、砒素、リン、およびアンチモニ ーの原子が三価でありかつ、それぞれアミン、ホ 35 スフイン、アルシル、およびスチピンとして本明 細書において述べられている第三級オルガノ窒素、 オルガノーリン、オルガノー砒素、およびオルガ ノーアンチモニーの化合物からなるリガンドであ る。本発明の触媒中に用いられる三価の窒素、リ 化物、沃化物および臭化物およびトリハロ錫酸塩 40 ン、砒素、およびアンチモニー原子を含有する適 当なリガンドの群の中で、各窒素、リン、砒素お よびアンチモニー原子は一つの用いられるまたは 参加しない一つの電子を有する。前記電子的構成 を有する、三価の窒素、リン、砒素、およびアン また独立して存在しうる一つまたは一つより多い 45 チモニー原子の有機誘導体は、したがつて本発明

のロジウム含有触媒のための適当なリガンドであ る。任意の大きさおよび組成の有機基が窒素、リ ン、砒素、およびアンチモニー原子に結合され、 かつこ れらの基はアルキルおよびアリール基から ミン、ホスフイン、アルシンおよびスチビンリガ ンドは有機部分として、少くとも1個、かつ望ま しくは1乃至3個のアリールーおよび/またはア リロキシー基からなるリガンドである。例えば、 望ましいリガンドは次の構造式および試料により 10 ハロゲン含有化合物の次の表から選ばれる; 例証 される:

MRs(式中M=N,P,As,Sb、およびR= フエニル

トリル (CH3 (C6 H5)-)、n ープチル 

例えば、N(n-C4H8)s,P(C6H5)3, P(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>O)<sub>3</sub>, As(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>, Sb(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>,  $P(CH_3(C_6H_5))_3$ 

ロジウムおよび有機リン、砒素、およびアンチ 20 モニー誘導体と結合しているリガンドの望ましい 基は1乃至18個の炭素原子のアルキル基、6乃 至18個の炭素原子を有するアリール基、と塩素、 臭素および沃素からなる群から選ばれたハロゲン 基とを有する。望ましい触媒は、一酸化炭素およ 25 ひ塩素、臭素および沃素からなる群から選ばれた 少くとも一つのハロゲンリガンド、および 1乃至 18個の炭素原子のアルキル基または6乃至18. 個の炭素原子を有するアリール基を有するリン、 砒素、およびアンチモニー誘導体からなる群から 30 選ばれた少くとも二つのリガンドを、リガンドと して有するロジウム原子からなつている。

Rh(CO)[P(Co H<sub>5</sub>)<sub>3</sub> ½ Cl のようなロジウ ムカルポニルホスフインクロライド化合物の特別 られる時の良好な安定性である。これらの化合物 は真空中における高温度において安定である。コ バルトカルポニルのような従来の技術において述 べられたあるカルボニル化融媒系は、しばしば生 要な条件下で実質的分解をうけ、したがつて本発 明の方法のために適当でない。

この触媒系の助触媒部分すなわち第二成分はハ ロゲンおよび/または水素ハライド、アルキルー

ニウム、フオスフオニウム、アルソニウム、スチ ポニウムのハライド等のようなハロゲン化合物を 包含し、かつ触媒系中の活性触媒部分すなわち第 一成分中に既に存在する任意のハロゲン成分と同 なる群から選ばれる。しかしながら、望まじいア 5 一かまたは異なつている。 ハロゲンまたはハライ ド化合物は触媒の助触媒部分のために適当である が、沃素および臭素を含有する化合物が望ましい。 したがつて本発明の触媒系の第二部分を包含する 適当な助触媒は望ましいハロゲンおよび/または

> RXn(nは1乃至3である)。(式中Rニアル キルー、アルキレンまたはアリール基、かつ X=C1. Br #ttil)

例えば、OH3I,C8H5Br,CH3CH2I 等、 15 X<sub>2</sub> またはX<sub>5</sub> 、(式中X=C1,Br またはI) 例えば、Br2, I2, I3 等、 HX、(式中X=C1,Br、または1) 例えば、HBr,HI

> RCX, П 0

(式中R=任意のアルキルーまたはアリール基、 かつX=Cl,BrまたはI) 例えば、

R<sub>4</sub>MX, R<sub>4</sub>MX<sub>3</sub>、またはR<sub>3</sub>MX<sub>2</sub>、(式中R=水 案または任意のアルキルーまたはアリール基、

> M=N, P, As  $\pm t$   $\pm t$  $X=Cl,Br, \pm t t l$

例えば、NH4I,PH4I3,PH3I2,PH3Br2, の利点は、本発明の触媒系の第一成分として用い 35 ( $C_{6}\,H_{5}$ ) $_{3}\,P\,I_{2}$  および/ またば R , M 、および Xの化合物

本発明の活性触媒系の活性触媒すなわち第一成 分は反応器充塡前に前形成され、またはこれは反 応器中の原位置で形成される。例えばこれは簡単 成物単離、触媒回収、および再循環処理のため必 40 なロジウム塩、ロジウムカルボニル、ロジウムカ ルポニル塩、または一般化炭素および適当なオル ・ガノホスフイン、アルシン、またはスチピンリガ ンドおよび亦他のリガンド、例えば上記のような ハライドと錯結合している ロジウムかいずれかか またはアリールハライド、金属 ハライド、アンモ 45 らなつている。通常、あらかじめ造られたロジウ

ム化合物が直接に反応器に充塡され、かつ所望な らば適当な溶媒中に浴解される。所望ならば、上 . 記ロジウム配位化合物は任意のより簡単なタイプ のロジウム塩から造られる。

この触媒の助触媒部分すなわち第二成分は、活 5 しかしながら、望ましい範囲は、3:1乃至 性触媒すなわち第一成分とは別に反応器に充填さ れ、またはこれは活性成分、例えば、

((C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>P)<sub>2</sub>Rh(CO)Cl(CH<sub>3</sub>I)中に包 含される。この触媒系のロジウム化合物すなわち 生成される。次収、第一成分が反応器中におかれ かつ適当な溶媒中に溶解された後、触媒の助触媒 すなわち第二成分が固体、または本発明の方法に おいて既に用いられた溶媒と相溶性の適当な溶媒 触媒の助触媒部分は亦、前形成中かまたは金属複 合体の原位置生成中かいずれかに活性触媒すなわ ち第一成分中に包含される。

例えば、この触媒係を造るために、この触媒系 ジウムカルポニルハライドが沃化メチルのような、 触媒系の第二成分すなわち助触媒部分を含有する 適当な溶媒中に溶解される。次に、トリフエニル ホスフインのような適当なオルガノーホスフイン 第一成分すなわち活性部分と触媒系の第二成分す なわち助触媒部分 との両者を包含する触媒、

〔(CoHs)3P la Rh(CO)C1(CH3I) が生成 される。同一方法において、沃化メチルは、溶媒 中 に 溶解 されて いる 〔(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>) 3 P ] 2 Rh (CO) C 〕 30 導体 を 包含 する。 触媒系の第二成分すなわち助触媒部分の濃度、例 えばCH3Iの場合において、上記のような化学量 論的化合物を形成させるため要求される量の過剰 二つの成分、例えば、ロジウム化合物および沃素 または臭素成分は、アルコールと一酸化炭素とを **反応させて有機酸を造るための触媒として、三沃** 化ロジウムまたは三臭化ロジウムで開始すること により単一分子で提供される。本発明の論及は充 40 コールを包含する。 塡されるような触媒成分に基づいている。反応条 件、および助触媒と反応体との存在により変性さ れるような触媒の最終の本質は完全に説明されて いない。しかしながら、触媒系の助触媒部分すな

1:1乃至2500:1の範囲の、接触系の活性 部分における、助触媒部分の ハロゲンの原子対活 性部分のロジウムの原子として示された、助触媒 部分対活性部分の比率が、一般的に用いられる。

300:1のハロゲン原子/ロジウム原子である。

用いられる液体反応媒質は触媒系と相密性の任 意の密媒であり、かつ純粋のアルコール、または アルコール供給原料および/または所望のカルボ 第一成分は反応器充填前に造られまたは原位置で 10 ン酸および/またはこれら二つの化合物のエステ ルの混合物を包含する。しかしながら本発明のた めの望ましい密媒および液体反応媒質は、所望の カルボン酸自体である。水も亦反応混合物に添加 されて反応速度に有効な作用を及ぼす。他の液体 中の液体化合物として添加される。しかしながら、15 相反応媒質は触媒系の製造において用いられるオ ルガノリカンドのようなものが選ばれる。液体反 反媒質および/または溶媒として作用しうるよう なリガンドの試料はトリフエニルホスフアイトで ある。溶媒および/または反応媒質としてのリガ の第一成分、例えば  $Bh_2(CO)_4Cl_2$ のようなロ20ンドのこのような選択は触媒安定性を改善し、か つ触媒選択性を維持する傾向があり、これにより 液体反応媒質に対する他の化学的化合物を提供す る必要性を実質的に排除する。

適当な供給原料はアルコールであるが、このア リガンドが得られた溶液に添加されて、触媒系の 25 ルコールは次に述べられるような酸またはエステ ルと共に充填される。望ましいアルコールは所望 のカルボン酸生成物より少ない一つの原子を有す る。これらの供給原料は亦、所望のアルコール供 給原料のハライド、エステル、および エーテル誘

本発明のカルポニル化反応のために用いられる 望ましい供給原料の試料は、メタノール、エタノ ール、プロパノールおよびイソプロパノールを包 含する1乃至20個の炭素原子を有する脂肪族ア 量を用いることが有効かつ望ましい。同一方法で、35 ルコール、および 6乃至 2 0個の炭素原子を有す る芳香族アルコールの群、プタノール、ペンタノ ール、フエノールおよびヘキサノール、かつ亦異 性体を包含するデカノール、ドデカノール、ヘキ サデカノール、ノナデカノールのような髙級アル

多価アルコールも亦多塩基酸の製造のための出 発物質として用いられる。例えば、オルトフタル 酸を造るためのカテコール、または本発明の触媒 と、ここに述べられる条件下で一酸化炭素との反 わち第二成分の任意の比率が用いられるけれども、45 応にかけられる時、アジピン酸を造る1・4 ープ

タンジオールが用いられる。しかしながら、n ー アルコールは望ましい供給原料である。例えば、 もし酢酸が望ましい生成物であるならば、供給原 料はメチルアルコール;ジメチルエーテル、酢酸 らの混合物からなつている。

本発明に従つて、カルポニル化反応はアルコー ル(これは、炭素数および操作条件に依存して蒸 気中かまたは液体相かいずれかであってよい)と リフエニルホスフインロジウム(I)のような触媒系 を含有する液体相中で、任意に付加的トリフエニ ルホスフインおよび沃化メチルのようなハロゲン 含有助触媒の存在において、カルポニル化生成物を 度と圧力との条件下で、緊密に接触させることに より実施される。選ばれる特別の条件は、アルコ ールが蒸気または液体として充塡される時同一で ある。したがつて温度は50℃乃至300℃の範 囲であり、しかも望ましい範囲は100℃乃至 20 を与える。 240℃である。1 psig 乃至15000 psig の単位の一酸炭素の分圧が用いられる、しかしな がら、5 psig 乃至3 0 0 0 psig の一酸化炭素 の分圧が一般的に望ましくかつより望ましい範囲 い圧力が所望ならば適当な条件下で用いられる。

二者択一的にカルボン酸は、所望ならは不活性 支持物の上に分散された、上記のロジウム含有触 媒系の上の蒸気相中でアルコールと一酸化炭素と の固定床接触用反応器として操作される。例えば メチルアルコール、沃化メチルおよび一酸化炭素 は、例えば、上記のような、上げられた温度と圧 力とで維持された固定床反応器中の、アランダム、 活性炭素、白土、アルミナ、シリカーアルミナ、 35 およびセラミックス、等のような不活性支持用物 質の上に分散された Rh (CO) Cl (CoH5)3 P]2か らなる触媒系の上に通されて、高収量で酢酸が得 られる。しかしながら、溶解され、または分散さ 反応媒質の使用が、本発明の方法において望まし

選択的なカルボン酸への代表的カルボニル化反 応はアルコール基(モルベース)につき一酸化炭

記化学量論的量より過剰の一酸化炭素が存在しる る。水素、二酸化炭素、メタン、窒素、貴ガス類、 水、および1乃至4個の炭素原子を有するパラフ イン系炭化水素のような不活性炭化水素を含有す メチルのようなこの誘導体、および/またはこれ 5 る一酸化炭素流が、所望ならば、例えば入手しう る工場ガス流がそのままで、用いられる;しかし ながら、このような場合において、全反応器圧力 は所望の一酸化炭素分圧を達成させるために増加 させなければならない。供給ガス混合物中の一酸 ガス状一酸化炭素とを、イオドカルボニルビスト 10 化炭素の濃度は1容量%乃至99.9容量%であり、 望ましい範囲は10容量%乃至99.9容量%であ る。

反応速度は触媒優度および温度に依存する。 10 -8 モル/ℓ乃至10-1 モル/ℓの、液体 形成させるためことに述べられたような適当な温 15 相中の触媒系のロジウム化合物または第一成分の **碾度が通常用いられ、しかも望ましい範囲は**  $10^{-4}$  モル/  $\ell$ 乃至  $10^{-2}$  モル/  $\ell$  である。 1 モル/ℓの程度のより高い濃度も、所望ならば、 用いられる。より高い温度も亦より早い反応速度

化学量論的配位化合物を形成させるため要求さ れる上記のオルガノーホスフイン、オルガノーア ルシン、 またはオルガ ノースチピンのような過剰 のリガンドの濃度は、もし過剰量が所望ならば、 は10 psig 乃至1000 psig である。より高 25 触媒溶液の10 - モル/ 化乃至10モル/ 化の 範囲 に変りうる。しかしながら、過剰のリガンド の望ましい濃度範囲は10一キ モル/化乃至1モ ル/しである。

触媒系の第二成分すなわち助触媒部分の濃度は の反応により造られる。このような触媒系は従来 30 ハロゲン原子に基いて10 で モルノ 化乃至18 モル∕ℓの広い濃度範囲に亙つて広く変りうる。 しかしながら、本発明の方法において、助触媒の 望ましい濃度範囲は触媒溶液の10 ━4 モル/ ℓ 乃至2モル/ℓである。

活性ロジウム触媒成分は触媒溶液として望まし くは供給される。この榕棭は亦榕筱または反応媒 質として作用する液体反応体、生成物およびこれ らの混合物を含有しうる。本発明のカルポニル化 方法において得られる生成物の本質はこのような れた活性触媒成分および助触媒成分を用いる液体 40 触媒溶液のための溶媒として、各種の割合のアル コール、エステルおよび酸の使用により調節され ることが発見された。n炭素原子を有するアルコ ール(nは1乃至20整数である)アルコールを 反応させる時、用いられる溶媒の望ましい群は次 案の少くとも 1 モルを要求する。しかしながら前 45 に論及される。溶媒のこの望ましい群は n 炭素原

子を有する前記アルコール、n+1個の炭素原子 を有する酸、この酸とこのアルコールとのエステ ル、このアルコールのジェーテル、このアルコー ルのハライド、およびこれらの混合物からなつて いる。溶媒の尙より窒ましい群は前記アルコール 5 易にエステル化され、かつ上記で教示された生成 酸、および前記酸と前記アルコールとのエステル からなつている。

前記アルコール対前記エステルのモル比の望ま しい範囲は、液体反応媒質としてこれら二つの成 しかしながらこれらの範囲内で、特別の生成物分 布の形成に導くアルコール対エステルの比率の副 範囲がある。

かくして、2より少い、望ましくは0.001乃 コールーエステル供給量(かつ供給物として純粋 のエステルを包含する)の使用は、高割合の酸、 例えば、実質的に100%の有機酸に達する割合 の生成物を造る。選択的に、10より大きい、望 ステルの比率(純粋のアルコール供給物を包含す る)の使用により、エステルの非常に高い割合、 例えば実質的に100%のエステルに達する割合 を有する生成物が得られる。

ル供給比率内で、本発明の二つの選択的具体例が ある。このような第一の具体例において、この生 成物は実質的に、約90モル%までのアルコール 転換レベルにおいて100%のエステルからなつ 換レベルが約90モル%を超過する時存在する; かくしてこの場合における生成物は実質的完全に 酸である。

同一方法で、2乃至10の範囲における、供給 酸とエステルの相対割合を調節させる。

上記場合は次に要約される;

アルコール 比率	主要生成物
0.0 0 1 乃至 2	飲
2万至10	混合 された酸 とエステル
10万至10000	
(a) 約9.0%までの アルコール転換	エステル

酸 アルコール転換 n+1個の炭素原子の所望の酸は反応混合物中 に、例えば、溶媒として存在しうる。この酸は容

(b) 約90%以上の

コールの比率が調節用要素である。 髙エステル製造のための望ましい比率範囲は 10乃至10000のアルコール/エステル供給 分を用いる時、0.001乃至10000である。 10 比率である。高酸製造のための望ましい比率範囲 は0.001乃至2のアルコール/エステル供給比 率である。

物分布の調節が適用され、しかもエステル対アル

所望の生成物として酸例えば酢酸の高割合の製 造のための上記具体例の実施において、反応器に 至 2 のアルコール対エステルの比率におけるアル - 15 対 する充填物は比較的低い割合のアルコールを包 含する。かくして酢酸の製造において、比率は酢 酸メチルのモルにつきメタノールの 2モルより多 くない。したがつて精製系は蒸溜により酢酸生成 物を回収するために蒸溜装置を用い、一方におい ましくは、10乃至10000のアルコール対エ 20 て、主として沃化メチル助触媒、未反応メタノー ル、および酢酸メチルからなる残りのより低い沸 点の成分は再循環される。

酢酸より高い沸点を有する溶媒としての他の化 合物(次に論及される)の不在において、ロジウ 10乃至10000のこのアルコール/エステ 25 ム触媒系(助触媒として他の無機ハライド化合物・ を包含する)を含有する酢酸生成物の一部分は反 応器に再循環されて反応帯にこの触媒系が戻され

所望生成物としてエステル例えば、酢酸メチル てある。第二のこのような具体例はメタノール転 30 の高割合の製造のための上記第二の具体例の実施 において、反応器に対する充塡物は比較的高い割 合のアルコール、例えば酢酸メチルのモルにつき、 10モルより大きい割合のアルコールを包含する。 したがつて、精製系は蒸溜により酢酸メチルを回 物中のアルコール対エステルの比率は生成物中の 35 収するための蒸溜設備を用い、一方において、主 としてロジウム含有分、灰化メチル(または他の ハライド助触媒) メタノールおよび酢酸からなる 残りの成分は再循環される。酢酸メチルはここに 述べられたように、例えば蒸気と接触させること 40 により加水分解され、かくして再循環されるメチ ルアルコールの回収と共に、酢酸が単離される。 しかしながら、このエステル生成物はしばしば、 それ自体、例えば化学処理における溶媒としてま たは被覆用組成物の組成のために用いられる。

45 エステルが供給原料中に存在する時、これは、

通常当モル畳の水と共に充塡されるが、より多い またはより少ない水が用いられる。上記比率にお けるエステルに関しては、モル量の水が存在する エステルのモル数と平衡して存在するペースに基 いている。

水は一般的に反応速度に有効作用を及ぼすこと が発見された。しかしながら、上記のような、既 にエステルと共に存在する当モル量以上の供給量、 例えばこのような当モル量の50%乃至300% の過剰量を有する添加水は、カルボン酸の製造を 10 促進させる。一方において、より少ない量の水、 例えば、上記当モル割合の50%乃至100%の 水はエステルの製造を促進する。

本質的に、(1)反応体のアルコールー生成物酸媒 からなる上記触媒溶液はさらに、他の成分として の高沸点の不活性溶媒の忝加により変性される。 このような不活性溶媒は生成物の酸およびエステ ルより 2 5 ℃ 高い ( S.T.P. ) 沸点を持たなけ 至30個の炭素原子のパラフイン系炭化水素12 乃至 4 0個の炭素原子の芳香族炭化水素、 3 乃至 20個の炭素原子の有機酸、およびカルポニルを うけているアルコール供給原料と結合している前 記酸からなるエステル、および亦アルコキシ基が 25 化反応の使用に基づいている。工場において入手 カルポニル化を 5けているアルコール供給原料と 同数の炭素原子を有するオルトリンおよびオルト シリコンアルコキシエステル、およびすべて前記 溶媒の塩素、臭素、および沃素含有誘導体を包含 する。次の表はこのような密媒を例証する;ドデ 30 る。何故なればこのようなガス混合物中の一酸化 カン、ヘキサデカン、ナフタレン、ビフエニル、 プロピオン酸、オクタノン酸、フタル酸、安息香 酸、ジオクチルフタレート、ジメチルフタレート、 エチルペンゾエート、シデシルフタレート、シメ チルアジベート、トリフエニルホスフエート、ト 35 に、一酸化炭素はガス混合物から完全に除去され リクレジルボスフエート、ジプチルフエニルホス フエート、テトラメチルオルトシリケート、テト ラプチルオルトシリケート、クロロナフタリン、 塩素化ビフエニル等。

反応混合物中 に存在する実際の化合物に関してい る。したがつて、変性誘導体は最初に充塡される。 例えば、1個、2個または2個より多い炭素原子 で、前記範囲より多いかまたは少ない炭素原子数 を有するエステルが充塡される。供給原料アルコ 45

ールの存在における反応条件下で、このようなエ ステルはエステル交換をうけて上記の範囲内にあ る平衡種となる。

本発明の方法の他の具体例は、活性ロジウム触 5 媒成分および助触媒と共に、比較的高割合のアル コールと共に、上記の ような ジメチ ルフタ レート のような高沸点の不活性溶媒を用いる。ガス一散 布反応器系と共に用いるため特に適当なこの具体 例において、供給物はガス形で導入される一酸化 炭素と共にメチルアルコールのような液体である。 生成物流は次に、主要成分として酢酸メチルを含 有する蒸気として除去される。本発明のこの具体 例において、液体は取り除かれない。そのため、 触媒の取り扱いも排除し、かつしたがつて触媒の 質、(2)ロンウム化合物、および(3)ハロゲン助触媒 15 損失を最低にするため明らかな利点がある。反応 器から出る蒸気流は次 に濃縮 され;これは蒸溜に より液体濃縮物から回収される酢酸メチルと、再 循環される小割合の酢酸とを含有する。この酢酸 メチルは水または蒸気 で加水分解されて主要生成 ればならない。この部類内の不活性溶媒は10乃 20 物として酢酸が造られ、一方エステルの加水分解 から得られたメタノールは再循環される。

本発明の他の具体例は、小割合、例えば、0.1 乃至10容量%の一酸化炭素を含有する水素流の 精製のためのここに述べられたようなカルポニル される時のこのようなガス流は、しばしば純粋の 水素の源として望ましいが、しかし一酸化炭素を 除くことは非常に困難である。 ロジウム 触媒の使 用に基づくこの方法はこの精製に容易に利用され 炭素はアルコール、例えば、プチルアルコールと の反応を容易にうけてペンタン酸を造るからであ る。反応の完全性のために水素が未反応であり、 かつ水素ガスの純粋流として容易に分離される間 る。ロジウム触媒を用いる本発明のこの具体例は コバルト化合物のような従来のカルポニル化触媒 より大きい改善を示している。コバルト化合物に より接触されて水素は亦酸およびエステル生成物 述べられたような不活性密媒は、カルボニル化 40 と反応するから、コパルト化合物は水素の存在を 許容しえない。したがつてコバルト触媒を用いる 時、異なつた、高級酸、アルコール、およびアル デヒドの製造と共に生成物の大きい再分布が生す

本発明のロジウム触媒はカルボニル化反応、例

えばカルボン酸をうるためのアルコールと一酸化 炭素との反応のための非常に高い程度の特性を特 徴としている。髙収量でカルボン酸をうるための 各種の比肩する反応についてのこのような調節は はこの反応のためにこのような特性を示さないか らである。鉄、コバルトおよびニッケルのような 鉄族金属は、この鉄族金属が同時に非常に高い程 度に水素添加反応を接触させることにおいて、こ れる生成物は次の高級アルコールおよび出発アル コールより 2 個多い炭素原子を有するアルデヒド およびカルボン酸を包含する。さらに、鉄族触媒、 特にコバルトは安定であるためにはるかに高い一 酸化炭素の分圧を必要とする。おだやかな圧力、 15 例えば175℃の温度において、約2000psig より低い一酸化炭素の分圧が用いられる時、コバ ルト触媒は板状に析出または反応器の壁に渡金し かつ触媒として失われる遊離の金属に分解するこ とが発見される。

コバルト触媒とこのロジウム触媒との他の相違 は、コバルトにより接触される水ーガス転移反応 の結果として得られる二酸化炭素とメタンとを包 含する望ましくないガス状副生成物の排除にある。 ルエーテルも亦次の比較例1および2において示 されるように、コパルト触媒系の存在において形 成される。このエーテル化合物は用いられる反応 条件において非常に高い分圧を達成し、かつカル 要な分圧を維持するために 高分圧反応系、例えば 175cの反応温度において、750 psig の一 ・酸化炭素の分圧のために 2000 psig の全圧の 使用を必要とする。

本発明の方法のより良い理解のために、この方 35 - 法の特定的具体例が次に示されている。これらの 実施例および例証は本発明の範囲を限定するため に決して構成 されていない。

本明細書の部分を形成する図面は亦本発明のあ 応器 3 中に系統 1 を通じて導入されかつ反応器中 の被体密液中に散布 される方法を例証する。ガス 流は亦一酸化炭素に加えて、水素、窒素、メタン、 等のような、反応に対し不活性である成分を含有

器は、例えば、クロロカルポニルピストリフエニ ルホスフインロジウム(I)の $5 \times 10^{-2}$  モル/ $\ell$ 、 および沃化物、例えば沃化メチルとしての 0.6 モ ル/L沃化物の濃度を有する。この液体反応媒質 驚くべきことである。何故ならは、他の金属触媒 5 を通ずる、通常のガス速度は85ポンド/分の一 酸化炭素である。この反応器は200℃と500 psig 圧力とで操作する。反応器に対する液体供 給物は系統2を通じて導入される。この供給物は **旅出流ガスを洗滌するために用いられるメタノー** のロジウム触媒と相違している。したがつて得ら 10 ル供給流(系統23)触媒再循環流(系統42)、 主として酢酸メチル、未反応メタノール、および 沃化メチルを含有する再循環流(系統45)、お よび反応器中の触媒および沃化物の濃度を維持す るための補充流(系統43)からなつている。

ガス状反応器流出流は系統4から出て、交換器 5の中で約10℃に冷却され、かつ高圧分離器 10 に進む。分離器10からの凝縮液体は系統 11を通じて除去され;圧力がパルプ12により 落され、かつ液体は次に低圧分離器 17に進む。 20 主として一酸化炭素、沃化メチル、メタノール、 および酢酸メチルからなる系統14を通じて、低 圧分離器17から出るガスは、主として一酸化炭 素である髙圧分離器からのガス流出流(系統13) と混合し、かつ系統20を通じてメタノール洗浄 さらに、相当量の望ましくない副生成物、ジメチ 25 器25に入る。この洗浄器25中で、約80ポン ド/分の速度で系統22を通じて導入される供給 メタノールはこれがこの系から出る前に、ガスか **ら小量の沃化メチル、酢酸メチル、および酢酸を** 除去するために用いられる。系統21から出る流 ポン酸を形成 させる反応のための一酸化炭素の必 30 出ガスは再循環 されるかまたはもし不活性ガス含 有量が多いならば、これは排出または燃焼される。 メタノールは系統23を通じて洗浄器25から除 去されかつポンプ24を通じて加圧された後系統 23として反応器に導入される。

反応器 3 からの液体流出流は系統 6 を通じて除 去される。圧力がパルププで下げられた後、液体 流出流は蒸溜またはフラッシ円筒30中に導入さ れ、ここで低沸点化合物が酢酸および触媒系のよ うな他のより揮発性でない成分から分離される。 る具体例を例証する。この図面は一酸化炭素が反 40 酢酸メチル、沃化メチル、および未反応メタノー ルから主としてなる低沸点成分は系統31から出 てかつ、これらの低沸点化合物を亦含有する系統 15中の低圧分離器からの凝縮相と混合する。系 統15と31のこの混合流はポンプ16により圧 する。2000ガロンの液体溶液を含有する反応 45 縮されかつ系統45として反応器に再循環される。

実施例 1

20

酢酸および他の高沸点化合物は円筒30から系 統32として除去されかつ蒸溜またはフラッシ円 筒40に入る。この円筒中で、水を含有する酢酸 は、触媒から主としてなる他の高沸点成分から分 れ、かつ水を除去するためにさらに精製される。 高沸点成分は系統42を通じて出てかつポンプ 4 4により反応器の圧力にもたらされる。もし高 沸点溶媒のような酢酸より高い沸点の成分が存在 循環されて反応器に触媒が戻される。小量の液体 排出流は系統46として取り除かれて高沸点化合 物の形成が防止される。系統46からの不純物の 除去後回収された触媒は補充流(系統43)に忝 加される。

本発明の方法はバッチ式としてまたは連続方法 として操作される。バッチ操作において、反応体 は液体触媒溶液中に充塡され、これは次に所望の 温度と圧力とにかけられ、ついでこの生成物は反 て、触媒は液体状に維持され、しかも反応体は、 所望の温度と圧力とにおいて触媒を含有する反応 帯に連続的に供給される。この生成物は、蒸気状 においてか、または上記のように、未反応供給物、 平衡成分、および所望の生成物を亦含有する触媒 25 増加される時、高選択性および転換が亦得られる。 の一部分を取り除くことによるかいずれかで連続 的に取り除かれ、これは次に触媒溶液から分離さ れて、触媒溶液、未反応供給物かつ亦平衡成分が 再循環される。

的に直鎖および分枝鎖の成分の両者を包含する、 アリールおよびアルキルーアルコール;およびエ ーテル、エステル、および 1乃至 20 個の炭素原 子を有する 有機ハライドのような アルコール誘導 体である。第二の本質的成分は一酸化炭素である。35 ルデヒド、および次に多い炭素数のカルポン酸、 しかしながら、一酸化炭素は従来の技術の方法に より要求されたような高純度の流れである必要は ない。実に一酸化炭素は1容量%乃至9 9.9容量 %の一酸化炭素を含有する低濃度混合物であって よく、しかもガス混合物の残分は窒素、水素、-- 40 られる二酸化炭素、およびメタンを包含する望ま 酸化炭素、貴ガス類、水および1万至4個の炭素 原子を有するパラフイン系炭化水素からなる群か ら選ばれたガスからなっている。一酸化炭素の窒 ましい範囲は30容量%乃至70容量%の上記ガ スを有する一酸化炭素である。

パッチ式反応器が次の成分で充塡される; 式RhCls・3H2O を有するロジウム化合物の

0.3 9 6 g、沃化メチル、CH3 Iからなる助触媒 離される。酢酸生成物は系統41として取り除か 5 の28.89、溶媒としての酢酸の196.99およ び係給原料としてのメタノールの199。

この反応器は175℃の温度において、約800 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、1000 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。この反 しないならば、若干の酢酸は系統 4 2 を通じて再 10 応は一定圧力で実施されて、生成物の次の分布を 含有する熔液が造られる;

> 8 9:0 重量% 3.6重量% 沃化メチル 8.4重量% (触媒、等)

所望の酢酸生成物の形成に対する選択性はメタ ノールの実質的100%転換において95%より 大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、高沸点 カルボン酸、メタン、または二酸化炭素のような 応促合物から分離される。上記の連続方法におい、20 副生成物の実質的量は形成されない。メタノール の50%を酢酸に転換させるために必要な時間は 335分である。本実施例および他の実施例は、 反応の機構の研究を実施するために 低率 で実施さ れる。しかしながら、工業的単位の率にこの率が

この実験が触媒として塩化ロジウムの代りに塩 化コパルトの当モル量で実施される時、所望の酢 酸生成物の選択性および収量は非常に減少される。 このコパルト触媒が亦、アルデヒドおよび同数の 本発明の方法において用いられる反応体は本質 30 炭素原子のアルコールに所望のカルボン酸生成物 を水素係加させるような水素係加反応を起させる ことにおいてこのコパルト触媒はロジウム触媒と 相違していることが発見された。したがつて、コ パルト畦媒の使用により、エタノール、アセトア 例えばプロピオン酸を包含する各種の望ましくな い副生成物が実質的に製造される。コバルト触媒 とこのロジウム触媒との他の相違はコバルトによ り接触される。水ーガス転移反応の結果として得 しくないガス状副生成物の排除にある。さらに、 望ましくない副生成物、ジメチルエーテルの相当 量が亦次の比較例1および2において示されるよ うに、コパルト触媒系の存在において形成される。 45 このエーテル化合物は用いられる反応条件におい

て非常に高い分圧を達成し、カルボン酸を形成さ せる反応のための一酸化炭素の必要な分圧を維持 するために高全圧反応系の使用を必要とする。例 えば、175℃の反応温度において750 psig 圧が必要とされる。

コバルト触媒と比較されるロジウム触媒の尚他 の相違は、より低い一酸化炭素の分圧が金属鍍金 を起すことなく用いられることである。かくして 金属鍍金またはコパルト析出は比較例2において、10 2100 psig の一酸化炭素の分圧で生じ、しか もより低い温度において鍍金は増加する。これと は対照的に、実施例19におけるようなロジウム 触媒は150 psig の一酸化炭素の分圧において も析出しない。

#### 実施例 2

バッチ式反応器が次の成分で充塡される; 式 Rh (CO) CI ((Co H5) 3 P )2 を有するロジ ウム錯体(配位化合物)の 1.0 3 7 9 、 沃化メチ ジウム原子の比率)からなる助触媒の28.8 %、 溶媒としての酢酸の196.9分、および供給原料 としてのメタノールの79%。

この反応器は、175℃の反応温度において、 1000 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定の圧力で実施されて次の分布の生 成物を含有する溶液が得られる。

> 9 6.8 3 重量% 矢化 メチル 1.29重量% 1.88重量% (触媒、等)

所望のカルボン酸生成物の形成に対する選択性 はメタノールの実質的100%転換において95 高沸点カルボン酸、メタン、または二酸化炭素の ような副生成物の実質量は形成されない。メタノ ールの50%を酢酸に転換させるために必要な時 間は55分である。

この実施例は、実施例1と比較されるような簡 40. 単なロジウム塩の代りに触媒としてロジウム錯体 の使用の作用を示している。

#### 実施例 3

この実施例は溶媒としての供給原料の存在にお いて反応を実施する能力を示す。

パッチ式反応器が次の成分で充填される: 式RhCl3・3H2O を有するロジウム化合物の 0.396gとCH3Iからなる助触媒の57.5gお よびメタノール供給原料の2179。この反応器 の一酸化炭素の分圧のために2000 psig の全 5 は、175cの反応温度において、100 0psig (約700 psig の一酸化炭素の分圧) に一酸化 炭素で加圧される。この反応は一定の圧力で実施 されて次の分布の生成物を含有する溶液が造られ

> 8 1.9 重量% **EXP 沃化メチル** 3.2重量% 1 4.2重量% (触媒、等)

カルポン酸生成物の形成に対する選択性は実質 15 的100%のメタノール転換において95%より 大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、高沸点 カルボン酸、メタン、二酸化炭素、等のような望 ましくない副生成物はガスクロマトグラフィーに より確認されない。メタノールの50%を酢酸に  $\nu$ 、 $CH_2I$ (約140:1の助触媒ハロゲン対ロ 20 転換させるため要求される時間は270分である。 この実施例は約280:1の助触媒比率(ロジ ウムの原子についての助触媒 ハロゲンの原子 )を 用いる。しかしながら、200:1のようなより 低い比率、および10:1のような尙より低い比 約800 osig の一酸化炭素の分圧に相当する、 25 率の使用により同一の結果の与えられることが発 見される。

# 実施例 4

この実施例は不活性溶媒の使用を示す。バッチ 式反応器が次の成分で充塡される;CH3Iからな 30 る助触媒の 5 7.5 g と共に、式 RhCl3・3H2O を有するロジウム化合物の0.3969、溶媒とし てのペンゼンの1549、およびメタノール供給 原料の75分。この反応器は175℃の反応温度 において1000 psig の全圧(一酸化炭素の %より大きい。アルデヒド、シメチルエーテル、 35 750 psig の分圧)に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定の圧力で実施されて密媒のないべ ースで、次の分布の生成物を含有する溶液が得ら れる:

> 6 2.9 重量% 酢酸メチル ·5.0重量% 3 2.1 重量% 沃化メチル

カルボン酸生成物の形成に対する選択性は、実 質的100%メタノール転換において90%より 45 大きい。この反応において造られる酢酸メチルは

各種の反応体および生成物と平衡状態にあり、か つ接触反応系に対して悪作用を及ぼさない。連続 的操作において、酢酸メチルは平衡濃度を達成し、 そのため、生成物の分離工程中に除去される酢酸 つて、アルデヒド、髙級アルコール、ジメチルエ ーテル、髙沸点カルポン酸のような望ましくない 副生成物の存在および形成により収量または選択 性の損失は生じない。メタンまたは二酸化炭素は タノールの50%を酢酸に転換させるために必要 な時間は約300分である。この実施例において、 供給原料中のアルコール対エステルの比率は、不 活性溶媒としてペンゼンの存在においても約 10000(これは実質的純粋のメタノール供給 15 比較例 2 原料に相当する)である。亦メタノール供給原料 の転換レベルは、90%より大きい。上記規準に より説明されたように、この反応の生成物は実質 的完全に酢酸である。

#### 実施例 5

この実施例はこの反応がアセトアルデヒド、ェ タノールのような望ましくない生成物の形成なし でまたは触媒の分解なしで、水素の存在において 実施されたことを示す。この実施例は実施例10 全圧(一酸化炭素の1100 psig の分圧) で合成ガス混合物に相当する、62容量% の---酸化炭素と38容量%の水素との雰囲気中で 実施される。酢酸生成物の形成に対する選択性は より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、エ タノール、高沸点カルポン酸、メタン、二酸化炭 素、等のような遺元物質または他の副生成物はガ スクロマトグラフイーにより確認されず、かくし てコバルトにより接触される水素添加の結果とし 35 密媒として用いる能力を示す。 て、このような副生成物を造るコパルト触媒と相 違している。メタノールの50%を酢酸に転換さ せるために必要な時間は8.3分である。

工業的単位から得られるような、他の合成ガス 混合物、例えば66容量%の水素と33容量%の 40 28.8g、溶媒としての酢酸の196.9g、およ 一酸化炭素との混合物で同一の結果が得られる。 このような供給ガス混合物中に存在する各種の不 純物、例えば、窒素、水素、二酸化炭素および1 乃至4個の炭素原子のパラフイン系炭化水素はこ の反応を逆に作用しない。

#### 比較例 1

この比較例はコバルトカルボニルがロジウム化 合物のこの系よりはるかに有効でない触媒系であ。 ることを示す。パッチ式反応器が次の成分で充塡 メチルは、この反応器系に再循環される。したが 5 される;コバルトカルポニルの 2.5 8  $m{g}$  、 ${
m CH}_3$   ${
m I}$ からなる助触媒の28.88、溶媒としてのベンゼ ンの1659、およびメタノール供給原料の19 g。この反応器は175℃の反応温度において、 1000 psig の全圧(750 psig の一酸化炭 ガスクロマトグラフィーにより確認されない。メ 10 素の分圧)に一酸化炭素で最初に加圧される。こ の反応は一定圧力で実施される。50モル%より 多いメタノール供給原料がジメチルエーテルに転 換される。水と小量の酢酸メチルとが亦造られる。 酢酸は造られない。

この比較例はコバルト塩が、一酸化炭素のより 高い圧力とより高い温度とが用いられる時でも、 メタノールからの酢酸の製造のために比較的に貧 弱な触媒であることを示している。バツチ式反応 20 器が次の成分で充塡される; Co(C2 H3 O2)2・ 4 H<sub>2</sub>O の 1.5 7 **g**と助触媒としての沃素の 3.819、およびメタノール供給原料の2379。 この反応器は195℃の反応温度において2500 psig の全圧(2000 psig の一酸化炭素の分 と同一であるが、但し、反応が2000 psig の 25 圧)に一酸化炭素で最初に加圧される。コバルト 金属へのコパルト触媒の急速分解が(析出)生ず る。この反応混合物の分析は60モル%より多い メタノール供給原料がジメチルエーテルに転換さ れる。相当量の水が亦造られ、かつ5モル%ょり 実質的100%のメタノール転換において95% *30* 少いメタノール供給原料が酢酸メチルと酢酸とに 転換される。

# 実施例 6

この実施例は反応速度または生成物分布に対し、 いかなる悪化作用もなしで生成物を反応のための

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 〔(C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>P ]₂Rh(CO)Cl を有するロジゥ ム化合物の 1.0 3 7 🛭 、付加的 トリフエニルホス フインの 1 9.6 8、 沃化メチルからなる助触媒の びメタノール供給原料の799。この反応器は 175℃の反応温度において1000 psig の全 圧(一酸化炭素の約800 psig の分圧)に一酸 化炭素で加圧される。この反応は一定圧力で実施 45 されて、ガスクロマトグラフィーにより決定され

哟

25

た次の成分の分布を含有する溶液が得られる。

8 8.5 重量%

竹 暾

CH<sub>3</sub> I 1.5 重量%

(触媒、等) 1 C.0 重量%

メタノールまたは酢酸メチルは確認されない。 カルボン酸生成物の形成に対する選択性は実質的 100%メタノー ル転換において95%より大き い。アルデヒド、ジメチルエーテル、高沸点カル ボン酸、メタン、二酸化炭素、等のような望まし 10 くない副生成物はガスクロマトグラフィーにより 確認されない。メタノー ルの50%を酢酸に転換 させるに必要な時間は150分である。 実施例 7

におよばす一酸化炭素の分圧の作用を示す。

この実施例は実施例6と同一であるが、但し反 応器は175℃の反応温度において2000 psig の全圧(約1800 psig の一酸化炭素の 分圧)に一酸化炭素で加圧される。メタノールの 20 いことを示している。 50%を酢酸に転換させるための時間は190分 である。ガスクロマトグラフィーにより決定され て得られた反応溶液の組成は次に示されている。

9 0.4重量% 9.6重量% (触媒、等)

小量の沃化メチルだけが確認されか つメタノー ルまたは酢酸メチルは確認されない。 亦アルデヒ ド、シメチルエーテル、高沸点カル ポン酸、メタ ン、二酸化炭素、等のような望ましくない副生成 30 実施例 9 物は確認されない。

## 実施例 8

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 〔(CoHs)3P]2RhCOC」を有するロジウム 化合物の 1.0 4 8 、リガンドとしての付加的トリ 35 施例 7 の組成と実質的に同一である。メタノール フエニルホスフインの 1.23 4、沃化メチルから なる助触媒の28.89、溶媒としての酢酸の 196.98およびメタノール供給原料の768。 この反応器は175℃の反応温度において、 500 psig の全圧(約300 psig の一酸化炭 40 素の分圧)に一酸化炭素で加圧される。この反応 は一定の圧力で実施されて、ガスクロマトグラフ イーにより決定された、成分の次の分布を含有す る溶液が得られる。

26

9 0.0重量%

3.9 重量%

灰化メチル

6.1重量%

(触媒、等)

メタノールまたは酢酸メチルは確認されない。 カルボン酸生成物の形成に対する選択性は実質的 100%メタノール転換において95%より大き い。アルデヒド、ジメチルエーテル、高沸点カル ポン酸、メタン、二酸化炭素、等のような望まし くない副生成物はガスクロマトグラフィーにより 確認されない。メタノールの50%を酢酸に転換 させるために必要な時間は150分である。

この実施例は300 psig もの低い一酸化炭素 の分圧の使用は実施例 6 および 7 において用いら この実施例および次の実施例、実施例8は反応 15 れた一酸化炭素のより高い分圧の使用と同一の結 果を与えることを示す。実施例6,7および8の 結果はコバルト触媒について要求されるような高 圧力(例えば5000-15000 psig )の使 用が、本発明のロジウム触媒を用いる時、必要な

> 実施例6,7および8における、供給原料中の アルコール対エステルのモル比は、溶媒としての 酢酸の存在でおいて約0.001(これは実質的納 粋の酢酸メチル供給原料に相当する)である。酢 25 酸密媒およびメタノール供給原料は容易にエステ ル化する。上記規準に従つて、アルコール対エス テルの比率は生成物分布における調節用要素であ る。したがつて、この反応の生成物は実質的完全 に酢酸である。

この実施例は温度における増加が反応速度を増 加させることを示す。

この実施例は実施例7と同一であるが反応温度 は200℃である。得られた反応溶液の組成は実 の50%を酢酸に転換させるために必要な時間は 25℃より低い温度における実施例7における 190分と比較して80分である。

# 実施例 10

この実施例は不活性溶媒中のかつ付加的トリフ エニルホスフインの存在における、トリフエニル ホスフインとの錯結合のロジウムの化合物が反応 性触媒であることを示す。

バッチ式反応器が次の成分で充填される:式 45 ( ( C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> )<sub>3</sub>P ]<sub>2</sub> Rh COC L を有するロジウム

27

錯体の1.048、トリフエニルホスフインリガン ド、(CoH5)3P、の1.96g、CH3Iからな る助触媒の5758、密媒としてのペンゼンの 154分、およびメタノール供給原料の79分。 この反応器は175cの反応温度において、 1000 psig の全圧(約750 psig の一酸化 炭素の分圧)に一酸化炭素で加圧される。この反 応は一定の圧力で実施されて生成物の次の分布 (密媒を除外して)を含有する密液が得られる:

> 8 6.4重量% 15.4重量% 沃化メチル

カルポン酸生成物の形成に対する選択性は実質 的100%のメタノール転換において、95%よ 点カルボン酸、メタンおよび二酸化炭素のような 副生成物の実質量はガスクロマトグラフィーによ り確認されない。酢酸に転換されるメタノールの 50%を作酸に転換させるために必要な時間は 85分である。

# 実施例 11

この実施例は沃素含有助触媒の機度の関数とし ての反応速度の作用を示している。この実施例は 実施例10と同一であるが、但し2889の沃化 メチル助触媒だけが添加されている。カルボン酸 25 複合体の18379、水の189、沃化カリウム、 生成物の形成に対する選択性はメタノールの実質 的100%転換において95%より大きい。アル デヒド、ジメチルエーテル、高沸点カルポン酸、 メタン、二酸化炭素、等のような副生成物の実質 量はガスクロマトグラフイーにより確認されない。30 約800 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、 酢酸に転換されるメタノールの50%を酢酸に転 換させるために必要な時間は、二倍も多い助触媒 が用いられる時の実施例10における85分と比 較して、198分である。

実施例10および11における供給原料中のア 35 ルコール対エステルの比率は不活性溶媒としてベ ンゼンの存在においても約10000(これは実 質的純粋のメタノール供給原料に相当する)であ る。亦、メタノール供給原料の転換レベルは90 %より大きい。上記の規準に従つて、この反応の 40 %より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、 生成物は実質的完全に酢酸である。

## 実施例 12

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 Rh I 3 を有するロジウム化合物の636 g、沃 化メチル、CH3 Iからなる助触媒の 7 8.8 9、溶 45 28

媒としての酢酸の19698、および供給原料と してのメタノールの799。

この反応器は、反応器は、175℃の反応温度 において、約800 psig の一酸化炭素の分圧に 5 相当する、1000 psig の全圧に、一酸化炭素 で加圧される。この反応は一定圧力で実施されて 次の分布の生成物を含有する溶液が得られる:

> 8 4.9 重量% 3.8重量% **沃化メチル** 1 1.3重量% (触媒、等)

所望のカルボン酸生成物の形成に対する選択性 はメタノールの実質的100%転換において、 95%より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテ り大きい。アルデヒド、シメチルエーテル、高沸 15 ル、高沸点カルポン酸、メタン、または二酸化炭 素のような副生成物の実質量は形成されない。酢 酸に転換されるメタノールの 50%を酢酸に転換 させるため必要な時間は225分である。

> この実施例は沃化ロジウムとしてのロジウムで 20 部分的に充填された沃累助触媒を有する作用を示 している

#### 実施例 13

パッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 RhCOCI(P(CoH5)3)2 を有するロジウム KI(約143;のI/Rhの比密%)からなる 助触媒の 3 3.6 8、溶媒としての酢酸の 1 7 8.5 g、および供給原料としてのメタノールの79g。 この反応器は、175℃の反応温度において、

1000 psig の全圧に、一酸化炭素で加圧され る。この反応は一定圧力で実施されて次の分布の 生成物を含有する溶液が得られる:

> 8 9.6 重量% 7.4重量% **沃化メチル** 3.0重量% (触媒、等)

所望のカルボン酸生成物の形成に対する選択性 はメタノールの実質的100%転換において95 高沸点カルポン酸、メタン、または二酸化炭素の ような副生成物の実質量は形成されない。酢酸に 転換されるメタノールの50%を酢酸に転換させ るために必要な時間は137分である。

臭化カリウム、または臭化水素酸が当モル濃度

で用いられる時、同一の結果が得られる。この実 施例は助触媒ハロゲンの顔として臭化物または沃 化物化合物の使用の作用を示している。

#### 実施例 14

パッチ式反応器が次の成分で充填される;式 Rh(CO)Cl(As(CoH5)3)2を有するロジ ウム化合物の1.179、沃化メチル、CH3Iから なる助触媒の2888、溶媒としての酢酸の 196.99および供給原料としてのメタノールの 7990

この反応器は、175℃の反応温度において、 約800 psig の…酸化炭素の分圧に相当する。 1000 osig の全圧化一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて次の分布の生成 物を含有する溶液が得られる:

8 6.1 重量%

. 酢

1.6重量% :

**沃化メチル** 

1 2.3 重量%

(触媒、等)

所望のカルボン酸生成物の形成に対する選択性 はメタノールの実質的100%転換において95 %より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、 高沸点カルボン酸、メタン、または二酸化炭素の ような副生成物の実質量は形成されない。酢酸に 転換されるメタノールの50%を酢酸に転換させ るために必要な時間は166分である。

この実施例は実施例 1 および 2 と比較されるト リフエニルアルミンの作用を示す。

## 実施例 15

パッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 ム化化合物の10389、沃化メチル、CH3Iか らなる助触媒の57.68、溶媒としての酢酸の 196.98、および供給原料としてのメタノール の79**%**。

130 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、 400 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて次の分布の生成 物を含有する溶液が得られる:

8 8.5 重量%

6.8重量%

沃化メチル

6.7重量%

(触媒、等)

所望のカルポン酸生成物の形成に対する選択性

30

%より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、 高沸点カルポン酸、メタン、または二酸化炭素の ような副生成物の実質量は形成されない。メタノ ールの50%を酢酸に転換させるために必要な時 5 間は40分である。

この実施例は高反応性が低い一酸化炭素の分圧 においても得られ、かつ実施例 2、および実施例 18と比較される、約1 psig の分圧に下げられ ることを示し、これは次に、一酸化炭素が零分圧 10 に進まされる反応を示す。

# 実施例 16

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 Rh (CO)CI (P(CoHs)3 )2を有するロジウ ム化合物の1037g、沃化メチル、CHs Iから・ 15 なる助触媒の28.89、溶媒としての酢酸の 178.5.8、および供給原料としてのメタノール の799、および水の189。

この反応器は175℃の反応温度において、約 800psig の一物化炭素の分圧に相当する 20 1000 psig の全圧に一般化炭素で加圧される。 この反応は一定の圧力で実施されて次の分布の生 成物を含有する溶液が得られる:

8 9.1 2 重量%

0.56重量%

灰化メチル

10.32重量%

(触媒、等)

所望のカルボン酸生成物の形成に対する選択性 は、メタノールの実質的100%転換において 9 5 %より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテ 〔(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)<sub>3</sub> P 〕<sub>2</sub> Rh (CO)CIを有するロジウ 30 ル、高沸点カルポン酸、メタン、または二酸化炭 素のような副生成物の実質量は形成されない。メ タノールの 50%を酢酸に転換させるために必要 な時間は124分である。

この実施例は実施例2および13と比較される、 この反応器は200℃の反応温度において、約 35 反応媒質に対する添加水の反応速度に及ぼす有効 作用を示す。

# 実施例 17

25

パッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 RhCl3・3H2O を有するロジウム化合物の 40 0.3 9 6 8、沃化メチル、CH。Iからなる助触媒 の 5 7.5 8、および 1 0 重量%の シメチルエーテ ルを含有するメタノール供給原料の215分。 この反応器は175℃の反応温度において、約 700 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、

はメタノールの実質的100%転換において95 45 1000 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。

酸

3 I

この反応は一定圧力で実施されて、次の分布の生 成物を含有する溶液が得られる:

> 8 2.4 重量% 3.6 重量% 矢化メチル

14.0重量% (触媒、等)

所望のカルポン酸生成物の形成に対する選択性 はメタノールの実質的100%転換において95 %より大きい。アルデヒド、ジメチルエーテル、 髙沸点カルボン酸、メタン、または二酸化炭素の ような副生成物の実質量は形成されない。メタノ ールの50%を酢酸に転換させるために必要な時 間は275分である。

この実施例はアルコール中にエーテルを有する 不純のアルコール供給原料の作用を示している。 かくして、メタノール工場からの工業用アルコー ルーエーテル生成物が実施例 1 および 3 と比較さ れる、反応に対し悪化作用を有しないものとして 示される。

## 実施例 18

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 Rh(CO)CI[P(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>]<sub>2</sub>を有するロジウ ム化合物の10379、付加的トリフエニルホス フインリガンドの12288、沃化メチル、 メタノールの49.19、および用いられる反応条 件下でエステルおよび水の成分の平衡濃度に相当 する酢酸メチルの1512g。この反応器は 175℃の反応温度において、約750 psig の 一酸化炭素の分圧に相当する、1000 psig の 30 実施例 20 全圧に、一酸化炭素で加圧される。この反応は実 質的すべての一酸化炭素が反応されるまで一定容 量で実施される(一酸化炭素の完全反応のために、 一酸化炭素の実質的等分圧に相当する約250 psig の最終全圧)。

得られる反応生成分の分布は最初に充塡された 酢酸メチルと水との濃度と実質的に同一の濃度を 有する;しかしながら、反応器に充塡されたメタ ノールの60重量%が酢酸に転換される。

アルデヒド、ジメチルエーテル、高沸点カルポ 40 成物を含有する溶液が得られる: ン酸、メタンまたは二酸化炭素のような副生成物 の実質量は形成されない。メタノールと反応され、 かくして酢酸に転換される実質的すべての一酸化 炭素のために必要な時間は90分であり、しかも

32

間の空間一時間収量(STY)に相当する。一酸 化炭素転換率はこの全転換範囲において2より小 さい係数により変えられる。この実施例および他 の実施例の率パラメーターは、反応機構を研究さ 5 せる十分に低い率を用いる時、得られることが亦 認められる。しかしながら、この率が工業用単位 の率に増加される時、同一の高選択性および転換 が維持される。

この実施例は、エステル ( 酢酸メチル ) と水と 10 の平衡再循環流を維持しながらメタノールから酢 酸を造るため連続的反応器を操作し、かつこの平 衡状態を維持しながら所望の酢酸生成物に対する メタノール供給原料の正味の転換を与える方法の 概念を示している。

#### 15 実施例 19

酢酸メチルと水との平衡濃度が工場の再循環流 から得られる連続反応系が操作される。沃化メチ ル、および実施例18の供給混合物を包含する触 媒系が、175℃に維持された、管状反応帯中に 20 連続的に通され、しかも実施例18の結果と同一 の結果が得られる。未反応メタノール、および酢 酸メチルと水との平衡成分、および酢酸生成物を 回収する蒸溜分離装置の使用により、触媒が再循 環される。連続反応の他の生成物は、再循環され  $\mathrm{CH_3}$   $\mathrm{I}$ からなる助触媒の 2 8.8  $\mathrm{m{g}}$  、水の 3 6.8  $\mathrm{m{g}}$  、25 る酢酸メチルと水との平衡混合物である。この連 続反応器は亦、各塩化ロジウム、およびロジウム カルポニルホスフインクロライドの使用に基づく、 実施例 1 および 2 の混合物のような他の反応混合 物と共に効果的に作用する。

RhCl3・3 H2O を有するロジウム化合物の 0.3969、水性57%沃化水素酸からなる助触 媒の519、溶媒としてのペンゼンの1509、 35 および供給原料としてのフェノールの100分。 この反応器は195cの反応温度において、約 425 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定の圧力で実施されて次の分布の生

パッチ式反応器が次の成分で充塡される;式

37.2重量% 安息香酸

6 2.8重量% (触媒、等)

アルデヒド、エーテル、高沸点カルポン酸、ま これは、約2.0 モルの生成物/触媒溶液のℓ/時 45 たは二酸化炭素のような副生成物の実質量は形成

されない。

この実施例は芳香族アルコールをカルポニル化 するこの触媒系の能力を示している。

## 実施例 21

パッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 〔 (C<sub>8</sub> H<sub>5</sub>)<sub>3</sub> P ]<sub>2</sub> RhCOCL を有するロジウム 化合物の1.0 4 8、水性5 7%沃化水素酸からな る助触媒の519、溶媒としてのペンゼンの 1799、および供給原料としての1・4~ブタ ンジオールの100分。

この反応器は195℃の反応温度において、約 4 2 5 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、 500 psig の一酸化炭素の分圧に一酸化炭素で 加圧される。この反応は一定圧力で実施されて、 次の分布の生成物を含有する溶液が得られる:

> アジピン酸 3 2.3 重量% 67.7重量% (触媒、等)

アルデヒド、エーテル、高沸点カルポン酸、バ ラフインまたは二酸化炭素のような副生成物の実 20 質量はジーアルコールの反応において形成されな い。かくしてジーアルコールをカルポニル化する ためにこの触媒系を用いる時、一個のカルボニル 基が、各アルコール基において添加される。 実施例 22

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 [(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>P]<sub>2</sub>RhCOCIを有するロジウム 化合物の 1.0 4 9、水性 5 7% 沃化水素酸からな る助触媒の518、溶媒としてのベンゼンの 1509、および供給原料としてのヘプタノール 30 0829.

この反応器は、175℃の反応温度において、 約425 psig の一酸化炭素分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて、次の分布の生 35 質量は形成されない。 成物を含有する溶液が得られる。

3 1.1 重量% オクタン酸 68.9重量% (触媒、等)

ラフインまたは二酸化炭素のような副生成物の実 質量は形成されない。

この実施例は長鎖アルコールをカルポニル化す るためのこの触媒系の能力を示す。

実施例 23

34

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 RhCl3・3H2O を有するロジウム化合物の 0.3969、水性57%沃化水素酸からなる助触 媒の518、供給原料としての第三級プチルアル 5 コールの215%。

この反応器は195℃の反応温度において、約 400 psig の一酸化炭素分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定の圧力で実施されて、次の分布の 10 生成物を含有する溶液が得られる:

> 8 2.4 重量% 17.6重量% (触媒、等)

アルデヒド、エーテル、高沸点カルボン酸、パ 15 ラフインまたは二酸化炭素のような副生成物の実 質量は形成されない。

この実施例は第三級アルコールをカルボニル化 するこの触媒系の能力を示している。

#### 実施例 24

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 RhCls・3H2O を有するロジウム化合物の 0.3969、水性57%沃化水素酸からなる助触 媒の519、供給原料としてのイソプロピルアル ゴールの2149。

- この反応器は175℃の反応温度において、約 400 psig の一酸化炭素分圧に相当する、約 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて、次の分布の生 成物を含有する溶液が得られる:

> 7 9. 4重量% イソ酪酸 (触媒、等) 20.6重最%

アルデヒド、エーテル、高沸点カルポン酸、パ ラフィンまたは二酸化炭素のような副生成物の実

この実施例は第二級アルコールをカルボニル化 するこの触媒の能力を示している。

実施例 25

バッチ式反応器が次の成分で充塡される;式 アルデヒド、エーテル、高沸点カルポン酸、パ 40 Rh(CO)C![P(CoH5)] J2を有するロジウ ム化合物の10379、水の21.69、沃化メチ ルCH3 Iからなる助触媒の 2 8.8 g、酢酸メチル の898、約3.4のアルコール対エステル比率に 等しい、供給原料としてのメタノールの1289。

この反応器は175℃の反応温度において、約

250 psig の一酸化炭素の分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて次の分布の生成 物を含有する溶液が得られる:

5 4.0重量%	酢酸メチル
17.8重量%	酢 酸
3.6重量%	沃化メチル
1 5.3重量%	(触媒、等)
9.3重量%	(メタノール)

所望のエステルおよび酸生成物の形成に対する 選択性はメタノールの約75%転換において約 98%である。アルデヒド、ジメチルエーテル、 高沸点カルポン酸、メタン、および/または二酸 化炭素の実質量は形成されない。反応のために必 15 要な時間は135分である。酸とエステル生成物 との混合物の生成物分布は2乃至10の範囲のア ルコール/エステル供給比率のためにここに述べ られた規準に従つている。この実施例における反 応により、酢酸メチルの809および酢酸の55 8の正味の製造が得られる。

#### 実施例 26

バッチ 式反応器が次の成分で充塡される;式 Rh(CO)CI(P(CoH5)3)2を有するロジウ る助触媒の28.89、溶媒としての酢酸の729、 および、平衡の際、実施例25と大体同一の3.4 のアルコール/エステル供給比率に等しい、供給 原料としてのメタノールの1678。

250 psig の一酸化炭素分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 この反応は一定圧力で実施されて、同一条件下で、 実施例25と同一の生成物分布を実質的に含有す る溶液が得られる。

ここに述べられた規準に従つて、この生成物分 布は、最初に充塡された供給物が二つの化合物の 前形成エステルの代りに、有機酸とアルコールと を含有する時でも平衡後のアルコール/エステル 供給比率により調節される。したがつて、生成物 40 の分布は2乃至10のアルコール/エステル比率 範囲に従つて、酸とエステル生成物との混合物で ある。

# 実施例 27

バッチ式反応器が次の成分で充填される;式

45

36

Rh(CO)CI[P(CoH5)3]2を有するロジウ ム化合物の10379、沃化メチルCH3Iからな る助触媒の28.89、溶媒としての酢酸の309、 および平衡後、約12のアルコール対エステル比 5 率に等しい、供給原料としてのメタノールの 2109.

この反応器は175℃の反応温度において、約 250 psig の一酸化炭素分圧に相当する、 500 psig の全圧に一酸化炭素で加圧される。 10 との反応は一定圧力で実施されて、次の組成を有 する溶液が得られる。

5 0.3 重量%	酢酸メチル
5.6重量%	酢 酸
3.3重量%	<b>沃化メチル</b>
18.0重量%	(触媒、等)
22.8重量%	メタノール

所望のエステル生成物の形成と対する選択性は メタノールの約65%転換において約88%であ る。アルデヒド、シメチルエーテル、高沸点カル ポン酸、メタン、および/または二酸化炭素のよ うな副生成物の実質量は形成されない。エステル の髙割合の生成物分布は10より大きいアルコー ル/エステル供給比率、および90%より少ない ム化合物の1037 $m{g}$ 、沃化メチル  $extst{CH}_{m{3}}$   $extst{I}$ からな 25 メタノール転換のために、ここに述べられた規準 に従つている。

この実施例において、最初に充塡された供給混 合物の平衡後、この溶液は約379の酢酸メチル、 1969のメタノールおよびわずかに約0.59の この反応器は175℃の反応温度において、約 30 酢酸を含有する。反応後、この溶液は約1639 の酢酸メチルおよび189の酢酸を含有し、これ らは1269の酢酸メチルおよび17.49の酢酸 の正味の製造に相当している。

以上を要約すれば次の通りである。

- 35(1) 前記溶液が亦水を含有する特許請求の範囲第 1項記載の方法。
  - (2) 前記溶液が酸およびエステルより、少くとも 25℃高い沸点(S.T.P)を有する不活性 溶媒を含有する特許請求の範囲第 1 項記載の方 法。
  - (3) 前記助触媒が沃素およびこの化合物からなる 群から選ばれる特許請求の範囲第1項記載の方 法。
  - (4) 前記助触媒が沃化アルキルでありしかもこの アルキル基がn個の炭素原子を含有する、特許

請求の範囲第1項の方法。

- (5) エステルに比例して酸の高割合の製造を有する、特許請求の範囲第1項記載の方法においてアルコール対エステルの比率が0.001乃至2.0である。このアルコールと、このエステルとを本質的に包含する、この溶液中に存在するこのロジウム化合とこの助触媒とでこの方法を実施することを包含する方法。
- (6) 酸に比例してエステルの高割合の製造を有する、特許請求の範囲第1項記載の方法において、10前記アルコールと前記エステルとを本質的に包含する前記容液中に存在する前記ロジウム化合物と前記助触媒で前記接触を実施することを包含し、かつ前記エステルに比例する前記アルコールの割合が10乃至10000である方法。 15
- (7) 前記接触を前記アルコールと前記エステルとを本質的に包含する前記溶液中で存在する前記ロジウム化合物と前記助触媒とで、かつ0.001乃至1000の前記アルコール対前記エステル比率で、実施することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の方法。
- (8) 一酸化炭素が1容量%の一酸化炭素乃至 99.9容量%の一酸化炭素を含有するガス混合物として供給され、かつ前記ガス混合物の残分が窒素、貴ガス類、水素、二酸化炭素、水および1乃至4個の炭素原子を有するバラフイン系炭化水素からなる群から選ばれている、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- (9) 一酸化炭素の分圧が1 psig 乃至 15000 psig である特許請求の範囲第1項記載の方法。30
- (10) 一酸化炭素の分圧が 5 psig 乃至 3 0 0 0 psig である、特許請求の範囲第 1 項記載の方法。
- (1) 一酸化炭素の分圧が10 psig 乃至1000 psig である、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- (12) 前記ロジウム化合物がロジウムハライドである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- (13) 前記ロジウム化合物がロジウムカルボニルハライドである特許請求の範囲第1項記載の方法。40
- (14) 前記ロジウム化合物が三塩化ロジウムである 特許請求の範囲第1項記載の方法。
- (5) 前記ロジウム化合物がロジウムのアリールホスフィン錯体である特許請求の範囲第1項記載の方法。

38

- (16) 前記ロジウム化合物が一酸化炭素および塩素、 臭素および沃素からなる群から選ばれた少くと も一つのハロゲンリガンド;および6乃至18 個の炭素原子のアリール基を有するリン、砒素、 およびアンチモニー誘導体からなる群から選ば れた少くとも二個のリガンドを含有する、特許 請求の範囲第1項記載の方法。
- (17) ロジウム化合物と、臭素、沃素、およびこれ ちのハロゲンの化合物からなる群から選ばれた 助触媒物質とを含有する溶液の存在において、 50℃乃至300℃の温度で、メタノール、酢 酸メチル、ジメチルエーテル、および沃化メチ ルからなる群の少くとも一つのものの供給原料 と一酸化炭素とを接触させることを包含する、 酢酸および酢酸メチルからなる群から選ばれた 少くとも一つの化合物の製造方法。
- (18) 前記供給原料がメタノールである 前 記 第 (IT) 項記載の方法。
- 19 前記溶液が亦水を含有する、前記 第17 項 記 20 載の方法。
  - (20) 前記溶液が亦酢酸を含有する、前記 第(17)項 記載の方法。
  - (21) 前記溶液が前記酸およびエステルより、少く とも25℃高い沸点(S.T.P.)を有する 不活性溶媒を含有する、前記 第(17)項 記載の方 法。
  - ② 前記助触媒が沃素およびこの化合物からなる 群から選ばれる、前記第477項記載の方法。
  - (3) 前記助触媒が沃化アルキルであり、しかもこのアルキル基が n 個の炭素原子を有する前記第 (1)項記載の方法。
  - ② エステルに比例して酸の高割合の製造を有する前記 第 (仍項記載の方法において、アルコール対エステルの比率が 0.0 0 1 乃至 2.0 である。このアルコールとこのエステルとを本質的に包含する前記溶液中に存在するロジウム化合物と助触媒とでこの方法を実施することを包含する方法。
  - 図 酸に比例してエステルの高割合の製造を特徴とする前記第の項記載の方法において、前記エステルに比例する前記アルコールの割合が10乃至10000である、前記アルコールと前記エステルとを本質的に包含する、前記容液中に存在する前記ロジウム化合物と前記助触媒とでこの接触を実施することを包含する方法。

- (26) この接触を前記アルコールと前記エステルと を本質的に包含する前記溶液中に存在する前記 ロジウム化合物と前記助触媒とで、かつ 0.001乃至1000の前記アルコール対前 記エステルとの比率で、実施することを特徴と 5 する、前記 (7)項記載の方法。
- ②7 一酸化炭素が1容量%の一酸化炭素乃至 9 9.9 容量%の一酸化炭素を含有するガス混合 物として供給され、かつガス混合物の残分が窒 素、貴ガス類、水素、二酸化炭素、水、1万至 10 特許請求の範囲 4個の炭素原子を有するパラフィン系炭化水素 からなる群から選ばれている、前記 第(17)項 記 載の方法。
- (28) 一酸化炭素の分圧が 1 psig 乃至15000 psig である前記第47項記載の方法。
- 心9 一酸化炭素の分圧が 5 psig 乃至 3 0 0 0 psig である前記第(17)項記載の方法。
- (30) 一酸化炭素の分圧が10 psig 乃至10000 psig である前記第(が項記載の方法。
- る前記第(17)項記載の方法。
- 33 前記ロジウム化合物がロジウムカルポニルハ ライドである前記第470項記載の方法。
- (33) 前記ロジウム化合物が三塩化ロジウムである 前記第四項記載の方法。
- (34) 前記ロジウム化合物がロジウムのアリールホ スフイン錯体である前記第4の項記載の方法。
- (35) 前記ロジウム化合物が一酸化炭素、および塩 素、臭素、および沃素からなる群から選ばれた 少くとも一つのハロゲン、および6乃至18個 30 の炭素原子のアリール基を有するリン、砒素、 およびアンチモニー誘導体からなる群から選ば れている少くとも二つのリガンドを含有する。 前記第47項記載の方法。
- (36) アルキルおよびアリールアルコール、ハライ35

ド、エステルおよびエーテルからなる群から選 ばれた反応体と一酸化炭素とを反応させること による、この反応体のカルボニル化方法におい て、ロジウム化合物と、ハロゲンおよびハロゲ ン化合物からなる群から選ばれた助触媒物質と を含有する溶液中で、50℃乃至300℃の温 度でかつ1 psig 乃至15000 psig の一酸 化炭素の分圧で、このカルポニル化を実施する ことを包含するカルポニル化方法。

n個の炭素原子(nは1乃至20個の炭素原 子の数である)を有するアルキル化合物、および n個の炭素原子(nは6乃至20の整数である) のアリール化合物からなる群から選ばれた反応体 15 ( この反応体はアルコール、ハライド、エステル、 およびエーテルからなる群から選ばれている)を 一酸化炭素と反応させて有機カルポン酸またはn 個の炭素原子を有するアルコールとこの酸とのエ ステル、およびこれらの混合物からなる生成物を (3) 前記ロジウム化合物がロジウムハライドであ 20 造る方法において、ロジウム化合物と、臭素、沃 素、およびこれらのハロゲンの化合物からなる群 から選ばれた助触媒物質等を含有する溶液の存在 において、かつ反応体としてエステル、エーテル またはパライドが用いられる時は水の存在におい 25 て50℃乃至300℃の温度で、この反応体と一 酸化炭素とを接触させることを特徴とする、前記 生成物の製造方法。

# 引用文献

公 昭 3 7 - 4 2 0 7 公 昭 3 7 - 4 8 5 7 公 昭 4 0 - 1 4 1 2 8 米国特許 3065242

